盯正有り

⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

公開特許公報(A) 平2-97397

®Int. C1. ⁵

.J

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)4月9日

C 12 P 21/02 C 07 K 13/00 C 12 N 15/12

8214 - 4B8318-4H

ZNA

×

未請求 請求項の数 4 (全8頁) 審査請求

細胞接着活性ポリペプチド ❷発明の名称

> 昭63-160949 **②特**

22出 昭63(1988) 6月30日

@発 明 者 君 塚 房 夫 滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

@発 明 晶 後 藤 者

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

@発 明 者 大 館 洋

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 竇酒造株式会社中央研

究所内

@発 明 者 鴬 田 雅 光 滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

外2名

寶酒造株式会社 创出 願 人

京都府京都市伏見区竹中町609番地

少代 宏 弁理士 中本

最終頁に続く

明

1. 発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

2. 特許請求の範囲

下記一般式 1:

Pro Thr Asp Lou Arg Phe Thr Asn Ile Gly

Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro

Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu

Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu

Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser

Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu

Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro

Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser

Lou Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Lou Asp

Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile

Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile

Arg Asu Ser Ile Thr Leu Thr Asu Leu Thr

Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ber Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Leu Ile Gly Gin Gin Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Glu Glu Phe Thr Val Pro Gly 8er Lys Ser Thr Ala Thr Ile Ser Gly Leu Lys Pro Gly Val Asp Tyr Thr Ile Thr Val Tyr Ala Val Thr Gly Arg Gly Asp Ser Pro Ala Ser Ser Lys Pro Ile Ser Ile Asn Tyr Arg ··· ··· (|) Thr Glu Ile Asp で表されるアミノ酸配列で示されることを特 徴とする細胞接着活性ポリペプチドo

Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val

- 2 請求項1記載の細胞接着活性ポリペプチド をコードするDNAを含有せしめた超換体プ ラスミド。
- る 請求項2配載の租換体プラスミドを導入せ しめた形質転換体。

(2)

4 請求項3配配の形質転換体を培養し、該培養物より請求項1記載の細胞接着活性ポリベブチドを採取することを特徴とする細胞接着活性ポリベブチドの製造方法。

3.発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、フィブロネクチン様の細胞接着活性タンパク質に関し、更に詳しくは、ヒトフィブロネクチンの細胞接着活性を有するポリペブチト及びその製造方法に関する。

〔従来の技術〕

2.5

フィブロネクチンは、動物の種々の組織や体 液中、また、培養細胞表面などに広く分布する 多機能精タンパク質であり、細胞の接着、伸展、 移動、分化、増殖、食食作用などの生理作用を 示し、組織等復、組織構築、生体防御などに関 与していることが知られている。

フイプロネクチンは、分子量約25万のポリベプチドがC末端付近で8-8結合で2量体を 形成している。分子内アミノ酸配列は、繰返し

(3)

本発明の目的は、フィブロネクチンの細胞結合ドメインペプチドとして、新たに細胞接着活性を有するアミノ酸配列を明らかにし、その製造方法を提供することにある。

〔腺題を解決するための手段〕

本発明を概説すれば、本発明の第1の発明は

構造を有し、I、I型に分けられる。更に、種々の機能を有するドメイン構造を有し、細胞接着、コラーゲン、ヘベリン及びフィブリンタに対する結合を示す。これらのドメインのうちに対するに対するができる。とから産業上の利用が考えられており、細胞が付着を基質のコーティング剤としができる。また、細胞付着の促進剤として、点眼被、ローション、外傷治療薬等に使用することができる。

構造については、その最小必要単位として R-G-D-8 配列が明らかにされており[オーチャー(Nature) 第309巻、第30~33頁 (1984)]、この配列を含む108アミノ 酸幾基からなる分子量115万のポリペプチドが、細胞接着活性ペプチドとして特表昭59~ 501548号公報に配載されている。

フィプロネクチンの細胞接着ドメインの基本

[発明が解決しょうとする課題]

しかしをがら、この分子量 1.1 5 万のポリペ

細胞接着活性ポリペプテドに関する発明であつて、下配一般式 I:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Leu Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Als Pro Arg Als Thr lle Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Leu Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ber Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp

また本発明の第2の発明は前配一般式 1 で表される細胞接着活性ポリペプチドをコードする D N A を含有せしめた組換体プラスミドに関し、また本発明の第3の発明は前配組換体プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本発明の第4の発明は前配形質転換体を培養し、 酸培養物より前記一般式 1 で表される細胞接着 活性ポリペプチドを採取する細胞接着活性ポリ

(7)

領域のアミノ酸配列によつてペプチドの発現が 著しく変化することを見出し、接着活性が強く、 かつ大量発現に適したペプチドの配列として、 例えば、279アミノ酸聚基ペプチド(Pro 12a3 - Me t 1817)を明らかにし、それらの遺伝子工学 的製造法を開発して、既に特許出願した(特願 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号)。

本発明者らは更に研究を進め、279丁ミノ酸悪本ペプチド(Pro 1249 - Met 1517)のC末傷5アミノ酸残基を欠失させた274アミノ酸残基ペプチド(Pro 1249 - Asp 1612)を遺伝子工学的に調製し、その細胞接着活性を制定してFNと実質上ほぼ同等の活性があることを明らかにした。本発明はこれらの知見に基づいて遅成された。

以下本発明を具体的に説明する。

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド(Pro1237 - Met 1517)をコードするプラスミドの調製については、特額昭63-31820号明細書に記載された方法により行うことができる。

ペプチドを製造する方法に関する。

本発明者らは、ヒトフイプロネクチン(以下、FNと略記する)の細胞接着活性ポリペプチドとして特許出顧されている1 1.5 kD (1 0 8 アミノ酸残基)のポリペプチドには細胞接着活性が低とんどないが、そのN末を伸長した 283 アミノ酸残基ペプチド(Ala 1234 - Met 1517) にはFNと向等の接着活性があることを見出し、セの遺伝子工学的製造法を開発して既に特許出顧した(特顧昭 6 3 - 1 4 8 号)。

なお、本明細書において、アミノ酸に付された胃数字は、BMBLデータバンク(EMBL DATA BANK)のPNアミノ酸に付与されたN末からのアミノ酸残基数を示す。

更に本発明者らは283アミノ酸残基ペプチドのN 宋側から、アミノ酸又はペプチド配列を欠失した競長の異なる細胞接着ドメインペプチドを遺伝子工学的に関製し、それらの細胞接着活性を測定してペプチドの鎖長と接着活性の詳細な関係を明らかにした。更にその過程でN末

(8)

- F

FNのAlaiss - Metiss をコードする PTF 301の開始コドンの少し上流の一箇所を選当な制限群で切断した後、エキソニュクレンとーがの配別を作用させて、50個の配列を依より、スを配列を作り、50個の配列をでは、カードがのを変えることである。では、カードがの終去されたのかででは、カードがの終止コドンの少しでは、50mmをがある。では、カーにより、大が得られる。では、カーにより、大が得られる。では、カーにより、大が得られる。では、カーにより、Alaiss - Metisiz (283 可供とのである。とにより、Alaiss - Metisiz (283 可供とのである。との表現ながたを発現させることができる。

発現ベクターとしては、既存のすべてのペクターを使用することができるが、本発明者らは、リポソーム結合部位と開始コドンの距離を最適化した PUC 系ペクターを用いる直接発現で好結果を得ている。

Ψ.

更に、pUC 系ペクターの終止コドンの下疏に 転写終結シグナルを接続することにより、発現 レベルを向上させることが可能である。

次に、選択された組換体を発現に適した条件 下に培養し、細胞接着ドメインペプチドの発現 。を誘導する。発現の確認には、イムノブロッテ

QP

港目の Ly B¹⁵¹⁵ のコドンAAAを終止コドン TAA に変換することにより274アミノ酸残基ペプチ ド(Pro¹⁵¹⁶ - ABp¹⁵¹⁶) をコードするプラスミド を調製することができる。この塩基の変換は、部 位特異的変異の導入により行うことができる。

組換体からの細胞接着ドメインペプチドの精製は、例えば次のようにする。歯体ペレットを分とって一般では、超音波処理により可能はあったが、からなって可能化する。可能性を含む、インプロッティングに用いた抗体をおって、インプロッティングに用いたが、アファイングに用いたが、アファイングに用いたが、アファイングで目的のは、アイングで目的を出て、カースを出し、一般である。イムノブロッティングで目的を発われている。必要とあれば、FPLC 又はHPLCで更に精製することができる。

得られた細胞接着ドメインペプチドは、NRK 細胞(正常ラット腎細胞)に対する細胞接着活性 の側定に用いる。飲料をパッファーに答かして、

更に、得られたクローンについて挿入断片 5' 側の塩基配列を解析することにより、発現しているペプチドのN 末端を同定することができる。
2 7 4 アミノ酸残基ペプチド (Pro¹²²²² - Asp¹⁵¹²)
を遺伝子工学的に調製する方法としては、以上の実験により得られた、2 7 9 アミノ酸残基ペプチド (Pro¹²²² - Mot¹²¹²) をコードするブラスミド pTPD 7 0 7 を用いるのが好都合である。
2 7 9 アミノ酸残基ペプチドのC 末端より 5 残

02

マイクロプレートに吸着させた後、NRK細胞を添加し、37でで一定時間インキュペートする。顕微鏡下で細胞の伸展を観察し、伸展活性を発現するウエル当りの最少量を天然のPNと比較することにより、細胞接着活性の強さを表けことができる。

以上の一連の実験により、前配一般式」で表される配列を有する274アミノ酸残基ペプチド(Pro **** - Asp ****)がFNと実質上ほぼ同等の細胞接着活性を示すことが明らかとなつた。
〔実施例〕

以下、本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。 参考例1

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド(Pro¹²⁸⁷-Met¹⁸¹⁷) をコードするブラスミド PTFD 7 0 7 及び PTF 7021 の構築

2 7 9 アミノ酸残基ペプチドをコードするア ラスミド PTPD 7 D 7 及び PTF 7 D 2 1 の構築方法 については、特顧昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号明細書 **化觧細に配成されている。以下これを敷脱する。** 2 8 5 アミノ酸褒基ペプチド(Ala¹²⁵⁵-Met¹⁵¹⁷) をコードするプラスミド pTF 301 を Xbal で分 解した役、 BAL 31 ヌクレナーゼ - Bを作用さ せ、経時的にサンブリングした。サンプリング した反応液を1つにまとめ、DNAを精製、回 収し、クレノウ酵素により末端を修復した後、 Hindl で分解、これをアガロースダル電気体動 にかけ、 Q 5 kb~ Q 8 kbに相当する断片を回 収した。このDNA断片に、リン酸化Ncolリ ンカー d[pAGCCATGGCT]をT4 DNAリガーゼに より接続し、Ncol及びHind』にて分解後、セ ファロース CL-4Bのカラムにかけて遊離のリン カーを除出した。得られたDNA断片を、あら かじめ Ncol 及び Hindl で処理して脱りン酸した プラスミド pUC119N に接続し、大腸菌 HB!01 を形質転換した。得られた形質転換体をアンビ シリン含有な寒天烙地上のニトロセルロースフ イルターに移し、37℃にて培養し、生育した コロニーをクロロホルム蒸気中に接触させた後、

(15)

多いペプチドが279アミノ酸残基ペプチドであり、これを pTPD 7 0 7 と命名した。 更に、pTPD 7 0 7 に含まれる、ペクター由来の A1a に対応する配列 (GCT)を部位特異的変異の手法 (特顧昭 6 3 - 1 4 8 号)により除去した。 更に、発現レベルを上げるために、分泌発現ベクター pIN II - ompA1 から 1pp ターミネーター配列を Hind II - 8a1 | 断片として取出し、 pTFD 707 の Hind II - 8a1 | サイトに接続して、 pTF 7021 を構築した。

実施 例 1

2 7 4 アミノ酸**残**基ペプチド (Pro ¹²⁸ ~ Asp ¹⁵¹²). をコードするブラスミドの構築

pTPD707への部位特異的変異の導入は、クンケル(kunkel) らの方法[プロシーデインクズ オプ ザ ナショナル アカデミー オプ サイエンス オブ ザ U.S.A.(Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A.)第82巻、第488~492页(1985)、メソッズ イン エンザイモ

リソチーム、 DNasel 処理、 B S A によるプロ ッキングを行つた。フィルターにFNの細胞袋 着ドメインを特異的に認識する抗FNモノクロ ーナル抗体FN-10[宝酒造(株)販売]、次い でパーオキシダーゼ標識第2抗体を作用させ、 過酸化水素と4~クロロ-1~ナフトールの存 在下で発色させることにより、発現している形 質転換体を遇別した。得られたクローンをL‐ プロスで振とう培養後、全菌体タンパク質を SDS-ポリアクリルアミドゲル電気放動(8D8-PAGE)で分離し、抗FNモノクローナル 抗体FN-10と反応する、22kDa~32kDa のポリペプチドが生産されていることを確認し た。これらのうち、11クローンについて挿入 断片 5′側の塩基配列を決定したところ、C末端 を Met'''' として、それぞれ279、258、 219, 213, 207, 206, 198, 195、190、186、1787ミノ酸残基 をコードしていた。これらのペプチドの発現量 を SDS-PAGE で比較したところ、最も発現量の 🐭 🗀

00

ロジー(Methods in Ensymology)第154巻、 第367~382頁〕に準じて構成された、サ イトーダイレクテッド ムタゲネシス システ ム ミュータンーK(Site-directed mutagenesis system Mutan - K) (宝酒道(株) 販売) を用いて行つた。

pTPD707を大勝菌 BW313に導入し、50

#8/mlのアンビシリンを含む100mlの2×YT
培地(1.6%パクトトリプトン、1%酵母エキス、0.5% NaCL) で 37 ℃にて振とう培養した。660 nm の吸光度が0.3の時点で10¹⁰
pfu/mlのM13K07フアージ液1mlを加え、更に37℃で16時間培養を続けた。遠心分離により上清を倒収し、2.5 M NaCL、2.0 %ポリエチレングリコール + 6000 の2.5 mlを加え、空間で10分放置した。遠心分離し、沈殿を5mlのTEパンフアー〔10mMトリス(Tria)ーHCL、pH 8.0、1 mM BDTA〕に容解し、フェノール:クロロホルム処理、更にクロロホルム処理、更にクロロホルム処理、エタノール沈殿により一本級DNAを

回収した。得られた一本鎖DNA30mを、 1 ML のナニーリングバッファー(20mM ト リス・HCL、 pH & O 、 1 0 mM MgCL2 、 50 mM NaCe、1 mM D T T) に容解し、あらかじめり ン酸化したオリゴヌクレオチド d[pGGATGGTTA GTCAATTTC] 1 pmol を含む 1 xL の容骸を加え、 **65015分、37015分静置した。これに、** 2 5 ML の伸長パツファー(5 0 mM トリス・ HCL、pH 8.0、60 mM 酢酸アンモニウム、5 mM MgCL₂, 5 mM D T T, 1 mM N A D, 0.5 mM date, dote, core, drie), 6 0 2 2 2 トの B. coli DNA リガーゼ、1 ユニットのT4 DNAポリメラーゼを加え、25 C2時間静置 し、3 AL の G 2 M EDTA、 pH B O を加え、 6 5 C 5 分静置した。反応放 3 ML と、大腸菌 BMH71-18 muts コンピテントセル30 #4を 混合し、0℃30分、42℃45秒、0℃2分 静置した。これに 3 D D ML の D - ブロスを加 え、37℃1時間静霞し、次いで、10 ×40 の M13K07ファージ液を加え、37 ℃30分榜置

した。得られた Q 5 kb フラグメント 5 ng、
2 1 kb フラグメント 2 0 ng、 2 4 kb フラグ
メント 2 0 ng を含む 3 μL の溶液 に、 1 2 μL
の D N A ライグーションキット [宝酒造 (株) 版
完] A 被、 3 μL の B 被を加え、 1 6 ℃で 3 0
分インキュペートした。反応被 1 0 μL を用い
て大腸 圏 J M 1 0 9 を形質 転換し、 P N の Pro 1237
- A 8 p 1512 (2 7 4 アミノ 徴 残 基)をコードし、
1 pp の ターミネーター配列をもつ ブラスミドを
得、 p T F 7 2 2 1 と命名した。 p T F 7 2 2 1 を 導入
した大腸 圏 J M 1 0 9 を B 8 c h e r i c h i a c o 1 i J M 1 0 9
/ p T F 7 2 2 1 と表示し、 工 集技 術 院 後 生 物 工 衆
技術 研究 所 に 寄託した [数 工 研 条 寄 第 1 9 1 5
号 (F E R M B P - 1 9 1 5)]。

JM109/PTF7221を培養して、細胞接着 活性ポリペプチドの発現を調べたところ、金額 体タンパク質の少なくとも30多の発現が認め られた。

夹施例 2

7 3 1.

274アミノ酸残基ペプチド(pro 1239 - Asp 1512)

し、更に150m8/msのアンピシリン、70m9
/ msのカナマイシンを含む2×YT培地1 msを加え、37℃で16時間振とうした。速心分離により、上清を回収し、得られた上清20m2
と、大腸菌JM109の終版培養である ロルとを混合し、37℃10分静置したを、一部を50m9
/ msのアンピシリンを含むL-寒天培地に塗布し、37℃で一夜静置した。得られた組換体のうた。そのである。5クローンに目的の変異が認められた。得られた組換体プラスミドをpTFD707-15と命名した。

2 μg の pTFD707 - 15 を BamH] 及び Hind I で 分解し、アガロースゲル電気泳動にかけ、 0.5 kp のフラグメントを回収した。一方、 2 μg の pTF7021 を BamH] 及び Scal で分解し、アガロースゲル電気泳動し、 2 1 kp のフラグメントを回収した。更に、 2 μg の pTF7021 を Hind I 及び Scal で分解し、アガロースゲル電気泳動にかけ、 2 4 kp のフラグメントを回収

(XI)

の精製

FNの Pro¹²³⁷ - Asp¹⁸¹² (274 アミノ酸残差) をコードするDNAを発現ペクターに接続して 得られたプラスミド pTF 7221 を導入した Bacherichia coli JM109 / pTF 7221 %. 5 O #9/mlのアンピシリンを添加した5 mlの L - プロスを含む試験管で37℃、一夜撮とう培 養した。これを500世の同培地を含む21の 三角フラスコに接種し、180r.p.mで培養を 続けた。660mmの吸光度が33の時点で2 mM の IPTG(イソ プロビル - β - チオガラクト シド)を添加し、20時間後に集團した。歯体 の一部を用いてイムノブロッティングを行つた。 すなわち、全菌体タンパク質を SDS-PAGE で分 雕し、泳動パターンをニトロセルロースメンプ ランに転写した後、FNの細胞接着ドメインを 特異的に認識するモノクローナル抗体 [FN-10、 宝暦道(株) 販売] を作用させ、次いでパーオキ シダーゼ複数第2抗体を作用させた。結合した 第2抗体のパーオキシダーゼ活性を4~クロロ

ナフトールと過酸化水素の存在下で発色させ、 279アミノ酸より低分子偶34km 付近に目 的のパンドを確認した。次に、全菌体ペレット を10mM トリスHCL(pH 7.5)、5 mM BDTA、 5 mM メルカプトエタノールを含む溶散に懸濁 して超音波処理を行つた。速心分離により上清 を採取し、20mM トリス HCL(pH 7.5) に 対して透析した。透析内液をモノクローナル抗 体 FN-10を結合させたセフアロース4 B のカ ラム(8 🕊) に通した。 カラムを洗浄ベッフア KC4) で洗浄し、更に洗浄バツファーB (2 0 mM トリスHCL、pH & 4、 Q 1 5 M KCL) で洗 浄した。最後に溶出パツファー(5 0 mM グリ シンHCL、 pH 2 3 、 Q 2 M KCL) で溶出し、 分面した。イムノブロッティングにより目的画 分を集め、脱塩、凍結乾燥して、電気泳動的に **脛腔単一なペプチド約5吋を得た。次いで数ペ** ブチドをアミノペブチダーゼP(1983年、 朝倉客店発行、酵素ペンドプック、第534頁

23

●BBAを100 aL 加え、37 ℃、1時間インキュペートして、ブレートを洗浄した。
PBBで2回ブレートを洗浄した後、あいじめイーグルの最小培地(MBM)に10[®] 細胞/ がらように懸濁させたラット腎細胞(NRK - 49 F)を100 aL/ウェルの割合で分ない。
37 ℃2~3 時間インキュペートした。ない、使用したNBK-49 F細胞は、凍結保存した、休を前培養した後、トリブシン処理した。その結果を第1 表に示す。

第 1 装

ポリベプチド Ile ¹⁴¹⁸ -Met ¹⁵¹⁷	(アミノ散残基) (108)	最少細胞接着活性 #8/ウエル (pmole/ウエル)	
		>50	(>4400)
Pro 1384 - Asp 1812	(274)	0.0 3	(1.0)
Pro1257 - Met 1817	(279)	0.03	(1.0)
PN	(2324)	Q1 8	(08)

参照)処理を行い、N末のMetを除去後、前述の方法によりペプチドを再精製した。本ペプチドのN末端から約10アミノ酸残基のアミノ酸配列を調べたところ、Pro-Thr-Asp-Leu-Arg-Pho-Thr-Asp-Leu-Arg-OLMが確認され、目的ペプチドのN末端配列と一致した。

奥施例3

細胞接着活性の測定

前記実施例2で得られた274アミノ酸幾基ペプチド、279アミノ酸幾基ペプチド(特顧昭63-31820号)及びFNの細胞接着活性をルオスラーティ(Ruoslahti)らの方法
[メソッズ イン エンザイモロジー(Methods in Basymolozy)第82巻、第803~831 頁(1981)] に単じて制定した。 試料を生理 食塩水又は蒸留水に溶かして設酷的に希釈し、その5042 を96穴マイクロブレートに分注し、4で、一夜インキュペートして、試料をプレートに吸着させた。次に、PBS(リン酸緩低生理食塩水)でプレートを2回洗浄し、3.

04

〔発明の効果〕

以上詳細に説明したように、本発明により、 FNと実質上同等の細胞接着活性を有するポリ ペプチド、及びその遺伝子工学的な製造方法が 提供された。上記ポリペプチドは創傷治癒、点 限薬、ガン転移防止、人工験器の人体への定滑 剤等の医薬品として、また化粧品、歯磨等に使 用される。

第1頁の続き

®Int.Cl.5

識別配号 庁内整理番号

// A 61 K

7/00 7/16 37/04

7306-4C 6971-4C

8615-4C

ABL ADA ADT ADU AGA

(C 12 P C 12 R 21/02 1:91)

郁之進 滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研 明 者 藤 @発 加

究所内

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成6年(1994)12月6日

【公開番号】特開平2-97397

【公開日】平成2年(1990)4月9日

【年通号数】公開特許公報2-974

【出願番号】特願昭63-160949

【国際特許分類第5版】

C12P 21/02

C 8214-4B

CO7K 13/00

ZNA 8318-4H

C12N 15/12

// A61K 7/00

J 9051-4C

7/16

7252-4C

37/04

ABL

8314-4C

ADT

ADA

ADU

AGA

(C12P 21/02

C12R 1:91

4 - 55 %

手続 補 正 事 (自発)

平成6年6月30日

特許庁長官 麻生 旌 殴

1. 事件の表示

- 昭和63年特許願第160848号

2.発明の名称 細胞接着活性ポリペプチド

3. 補正をする者

事件との関係 特許出쩗人

住 所 京都府京都市伏晃区竹中町609番地

名称 寶酒造株式会社

代表者 大 宮

(代表者変更)

4.代 理 人

〒105

住 所 東京都港区西新播3丁目15番8号

西新் 横中央ビル302号 電話(3437)3467番

氏 名 弁理士(7850)

(ほか2名) 🔄

5. 補正命令の日付 自発補正

6. 補正により増加する請求項の数

7. 補正の対象

- (1) 明細客の特許請求の範囲の間
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の報

8. 補正の内容

- (1) 明細甞の特許請求の範囲の間を別紙のとおり補正する。
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の報を下記のとおり補正する。

ア、明細音第3頁10行の「チド・・・する。」なる全文を下

配のとおり補正する。

「チド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその遺伝 子を用いた遺伝子工学的な製造方法に関する。」

イ. 同第7頁下から8~3行の「また・・・ 塩巻し、」なる全 文を下記のとおり描正する。

「本発明の第2の発明は、第1の発明の一般式」で扱され る細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子に関する。

また本発明の第3の発明は前配一般式」で扱される細胞接 **着活性ポリペプチドをコードする遺伝子を含有せしめた組換** 体プラスミドに関し、また本発明の第4の発明は前記組換体 プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本築明 の第5の発明は前配形質転換体を培養し、」

ウ、同第26頁4行の「ペプチ・・・法が」なる全文を下記の とおり補正する。

「ペプチド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその 遺伝子を用いた遺伝子工学的な製造方法が」



2.特許請求の範囲

4 6 6 4

1. 下記一般式 [:

Pro Thr Asp Lou Arg Phe Thr Ash Ile Cly Pro Asp Thr Mot Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ger Ile Asp. Leu Thr Asn Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Clu Asp Val Ala Olu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Lou Thr Asn Leu Lou Pro Gly Thr Olu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Oln His Clu Ser Thr Pro Leu Arg Gly Arg Gln Lye Thr Gly Leu Asp Ser Pro Thr Oly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Oly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Olu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Leu Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Lou Asn Gly Arg Glu Clu Ser Pro Lou Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Ash Ser Pro Val Cin Clu Phe Thr Val Pro Cly Ser

Lye Ser Thr Ale Thr Ile Sor Cly Lou Lye Pro Cly Val Asp Tyr Thr Ile Sor Cly Val Tyr Ala Val Thr Cly Arg Cly Asp Sor Pro Ala Ser Ser Lye Pro Ile Ser Ile Asp (1)

で摂されるアミノ酸配列で示されることを特徴とする細胞接着 活性ポリペプチド。

- 2. 請求項」記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝 子。
- 8 請求項2記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子を含有せしめた組換体プラスミド。
- 4. 請求項3.記載の組換体ブラスミドを導入せしめた形質転換体。
- 5. 請求項<u>4</u>記載の形質転換体を培養し、該培養物より請求項 1 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする 細胞接着活性ポリペプチドの製造方法。